10/562063

PCT/JP2004/009084

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22.06.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 6月22日

PEC'D 1 2 AUG 2004

出願番号 Application Number:

人

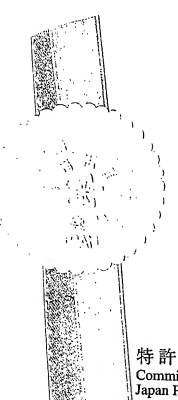
特願2003-202699

[ST. 10/C]:

[JP2003-202699]

出 願 Applicant(s):

早出 広司



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 7月23日

1) 1



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

TUAT030623

【特記事項】

【提出日】

平成15年 6月23日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】

東京都目黒区南1-13-16

【氏名】

早出 広司

【特許出願人】

【識別番号】

596153357

【氏名又は名称】

早出 広司

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【曹類名】明細書

【発明の名称】 凝集抑制シヌクレイン

【特許請求の範囲】

【請求項1】凝集形成能の抑制された変異ヒトαシヌクレイン

【請求項2】以下に挙げるアミノ酸位置の少なくとも1箇所のアミノ酸置換を含有する、変異ヒトαシヌクレイン遺伝子によってコードされているαシヌクレイン

- 68番目のグリシン
- 69番目のアラニン
- 70番目のバリン
- 71番目のバリン
- 72番目のトレオニン

【請求項3】以下に挙げるアミノ酸置換の少なくとも1つを含有する、変異 ヒトαシヌクレイン遺伝子によってコードされているαシヌクレイン

- 68番目のグリシンをトレオニンまたはバリン
- 69番目のアラニンをトレオニンまたはバリン
- 70番目のバリンをトレオニンまたはプロリンまたはフェニルアラニン
- 71番目のバリンをトレオニン
- 72番目のトレオニンをバリン

【請求項4】請求項1~3に記載の変異ヒト α シヌクレインをコードする遺伝子

【請求項5】請求項4に記載の遺伝子を導入した組み換えプラスミド。

【請求項6】請求項5に記載の組み換えプラスミドにより形質転換された形質転換体。

【請求項7】(a)請求項4に記載の遺伝子を調製する。

- (b)請求項4記載の遺伝子をプラスミドに導入して組み換えプラスミドを 調製する。
- (c)(b)の組み換えプラスミドを用いて宿主を形質転換して形質転換体 を調製する。および

(d) (c) の形質転換体を培養して請求項1-3 記載の変異型ヒト α シヌクレインを産生させる。

以上の(a)~(d)の工程からなる変異型ヒト α シヌクレインの製造方法組み換えプラスミドにより形質転換された形質転換体

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なヒトαシヌクレイン変異体に関する。

[0002]

【従来の技術】

 α シヌクレインは 140 残基からなる熱に安定な蛋白質である。パーキンソン病患者脳の Lewy 小体に α シヌクレイン凝集物の蓄積がみられる事から、多くの神経変性疾患と同様、異常蛋白質の蓄積と神経細胞死との関連性が注目されている。 α シヌクレインは生体内では特定の立体構造をとらず、nativeu unfolded protein familyに属するとされている。

[0003]

αシヌクレインは一次構造上3つの領域に分けられ、その内中央領域を構成する35アミノ酸残基が、アルツハイマー病患者脳に見られる老人斑の第二の構成成分NAC(Non-amyloid β component of Alzheimer's disease amyloid)であり、βシート形成能が高く、凝集に特に深く関わる領域である事実が示されてきた。(Ueda K, Fukushima H, Masliah E, Xia Y, Iwai A, Yoshimoto M, Otero DA, Kondo J, Ihara Y, Saitoh T. Proc. Natl Acad Sci U S A. 1993;90(23):11282-6., Iwai A, Yoshimoto M, Masliah E, Saitoh T., Biochemistry. 1995;34(32):10139-45., Han H, Weinreb PH, Lansbury PT Jr. Chem Biol. 1995(3):163-9.)



また、遺伝性点変異によりシヌクレインの凝集が促進される事が示唆されている(Linda Narhi, Stephen J. Wood, Shirley Steavenson, Yijia Jiang, Gay May Wu, Dan Anafi, Stephen A. Kaufman, Francis Martin, Karen Sitney, Paul Denis, Jean-Claude Louis, Jette Wypych, Anja Leona Biere, and Martin Citron, J. Biol. Chem., 1999;274:9843-9846., Rochet J-C, Conway K. A, Lansbury P. T, Biochemistry (2000)39, 10619-626., Conway K. A, Harper J. D, Lansbury P. T, Nature Medicine (1998)4, 1318-1320., LiJ., Uversky V. N, Fink A. L, Biochemistry (2001)40, 11604-613)。しかし、これまで系統的な変異αシヌクレイン構築に基づく蛋白質科学的解析による同分子の凝集・線維化機構の解明は行われていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、凝集形成能の抑制された変異ヒト α シヌクレインを提供することを 目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、シヌクレインの凝集抑制効果を有するアミノ酸残基を種々検討した結果、凝集抑制効果を示すヒトシヌクレイン変異体を発見することに成功して本発明を完成した。

[0007]

すなわち、本発明は凝集形成能の抑制された変異ヒトαシヌクレインである。

[0008]

本発明はまた以下に挙げるアミノ酸位置の少なくとも1箇所のアミノ酸置換を含

有する、変異 α シヌクレイン遺伝子によってコードされている α シヌクレインである。

- 68番目のグリシン
- 69番目のアラニン
- 70番目のバリン
- 71番目のバリン
- 72番目のトレオニン

[0009]

本発明はさらに以下に挙げるアミノ酸置換の少なくとも1つを含有する、変異 α シヌクレイン遺伝子によってコードされている α シヌクレインである。

- 68番目のグリシンをトレオニンまたはバリン
- 6 9番目のアラニンをトレオニンまたはバリン
- 70番目のバリンをトレオニンまたはプロリンまたはフェニルアラニン
- 71番目のバリンをトレオニン
- 72番目のトレオニンをバリン

[0010]

また本発明は【0007】~【0009】に記載の変異ヒト α シヌクレインをコードする遺伝子である。

[0011]

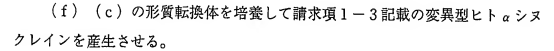
また本発明は【0010】に記載の遺伝子を導入した組み換えプラスミドである

[0012]

また本発明は【0011】に記載の組み換えプラスミドにより形質転換された形質転換体である。

【0013】また本発明は(a)請求項4に記載の遺伝子を調製する。

- (b) 請求項4記載の遺伝子をプラスミドに導入して組み換えプラスミドを 調製する。
- (e) (b) の組み換えプラスミドを用いて宿主を形質転換して形質転換体を調製する。および



以上の (a) \sim (d) の工程からなる変異型ヒト α シヌクレインの製造方法である。

[0014]

【発明の実施の形態】

本発明の変異型ヒト α シヌクレインの調製法としては、野生型ヒト α シヌクレインをコードする遺伝子から遺伝子工学的手法を用いて行われる。

[0015]

これにはまず部位特異的変異法をもちいて野生型ヒト α シヌクレインをコードする遺伝子の変異目的部位の塩基配列を、目的とするアミノ酸残基に対応する塩基配列に変更して、変異型のヒト α シヌクレイン遺伝子を調製する。この部位特異的変異法は、原型の遺伝子DNAが組み込まれたプラスミドの一本鎖DNAを鋳型にして変異させようとする塩基配列を含む合成オリゴヌクレオチドをプライマーとして変異型の遺伝子を合成するものであり、各種市販キットを用いて合成することができる(TAKARA Mutan express Kmなど)。

[0016]

本発明においては、野生型のヒトαシヌクレイン遺伝子の一本鎖とアニーリング可能であるが置換しようとする目的部位に対応する塩基配列が相違するオリゴヌクレオチドを化学合成し、この合成オリゴヌクレオチドをプライマーとし、かつ該野生型のヒトαシヌクレイン遺伝子が組み込まれたプラスミドの一本鎖DNAを鋳型として変異型のヒトαシヌクレイン遺伝子を合成するものである。

[0017]

次いで、変異型ヒトαシヌクレインをコードする遺伝子は発現ベクター系に挿入して発現用宿主ベクター系を構築する。本発明において用いられる宿主としては、例えば大腸菌、酵母、枯草菌などが挙げられるが特にこれらに限定されるも.のではない。

[0018]

【実施例】



以下、実施例に基づいて本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例 に限定されるものではない。

[0019]

実施例1

変異ヒトαシヌクレイン遺伝子の作成

ヒトαシヌクレイン遺伝子のクローニング

大腸菌発現ベクターとしてpTYB1を利用した。NdeIサイトをデザイン したプライマーと、KpnIサイトとインテインの構造遺伝子の塩基配列を一部 含むようにデザインしたプライマーを用いて、cDNAライブラリーHuman Bone Marrowに対してPCRを行い、ヒト由来αシヌクレインの構 造遺伝子を増幅した。PCRの反応条件はDenature:95℃(1min) 、Annealing:55℃ (1min) 、Extention:72℃ (1 m i n) で 3 5 サイクル行った。 P C R 産物をアガロースゲルで電気泳動にか けた後、ジーンクリーンIIキットを用いてDNAを精製した。これをpGEM ーTにサブクローニングした。このプラスミドを大腸菌DΗ5αーΜСRに形質 転換し、LB/アンピシリン(100μg/ml)/IPTG (0.5mM)/ X-Gal (80μg/ml) のプレートにてカラーセレクションを行った。得 られたホワイトコロニーを培養後、プラスミドを抽出し、DNAシークエンスの 解析を行った。αシヌクレインの構造遺伝子の挿入が確認できたプラスミドを持 つコロニーを再び培養し、抽出したプラスミドをNdeⅠ、KpnIで制限酵素 消化した。得られたDNA断片を上記同様に精製した。これを同様の制限酵素で 調製した発現ベクターρTYB1にクローニングし、αシヌクレインのC末端に インテイン~キチン結合ドメインがつくような融合蛋白質を発現させるためのべ クター、p T Y B $1/\alpha$ - s y n を構築した。

PCR forwardプライマー

 $5'-\mathsf{CGC}$ CAT ATG GAT GTA TTC ATG AAA GGA CTT TCA AAG G-3'

PCR reverseプライマー

5'-GGT ACC CTT GGC AAA GCA GGC

TTC AGG TTC GTA GTC TTG ATA-3'
[0019]

このプラスミドを大腸菌DH5 α -MCRに形質転換、培養後、プラスミドを抽出し、DNAシークエンスの解析を行い変異の入っていないことを確認した。

[0020]

部位特異的変異導入

クローニングベクターpGEMーTに α シヌクレイン遺伝子を挿入したプラスミドに対し、NcoIおよびPstIサイトをデザインしたプライマーを用いてPCRを行い、 α シヌクレイン遺伝子断片を増幅した。増幅断片をTAクローニングした後、NcoIおよびPstIによる制限酵素消化により切り出し、同様に処理した発現用ベクターpTrc99AにライゲーションさせpTrc99A/ α synを作成した。このプラスミドに対し、HindIIIーNdeIおよびKpnIサイトをデザインしたプライマーを用いてPCRを行い α シヌクレイン遺伝子断片を増幅した。増幅断片をTAクローニングした後、HindIIIおよびKpnIによる制限酵素消化により切り出し同様に処理した変異導入用ベクターpKF19kとライゲーションさせpKF19k/ α synを大腸菌DH5 α に形質転換後抽出し、遺伝子配列を確認後、TAKARA Mutan Super Express Km+ γ トを用いて α シヌクレイン遺伝子に変異導入をおこなった。その後大腸菌MV1184株に形質転換し、変異導入をシークエンス解析により確認した。

PCR forwardプライマー1:NcoIサイトをデザインしたプライマー

5'-CCA TGG ATG TAT TCA TGA AAG GAC TTT CAA AGG CCA-3'

PCR reverseプライマー2:PstIサイトをデザインしたプライマー

5'-CCT GCA GTA TTT CTT AGG CTT CAG GTT CGT AGT CTT G-3'

PCR forwardプライマー3:HindIII-NdeIサイトをデ

ザインしたプライマー

5'-CCAAGCTTCATAGGATGTATTCATGAAA GGACTTT-3'

PCR reverseプライマー4:KpnIサイトをデザインしたプライマー

5'-GGT ACC CTT GGC AAA GCA GGC TTC AGG TTC GTA GTC TTG ATA-3' 変異導入用オリゴヌクレオチド

G68T 5'-CAAATGTTGGAACAGCAGTGGTGAC-3'

G68V 5'-CAAATGTTGGAGTGGCAGTGGTGAC-3'

A 6 9 T 5' - G T T G G A G G A A C A G T G G T G A C G G G - 3'

A 6 9 V 5' -GTTGGAGGAGTGGTGACGGG-3'

V70T 5'-GGAGGAGCAACAGTGACGGGTG 3'

V70P 5'-GGAGGAGCACCTGTGACGGGTG 3'

V70F 5'-GGAGGAGCATTTGTGACGGGTG- 3'

V70T, V71T

5'-CAAATGTTGGAGGAGCAACAACAACGGGTGTGA CAGACAG- 3'

T72V 5'-GAGCAGTGGTGGTGGTGACAG- 3'

変異 α シヌクレイン生産用ベクターの構築

p K F 1 9 k / 変異 α s y n のそれぞれを N d e I および K p n I にて制限酵素消化し、同様に処理したインテイン融合発現ベクター p T Y B 1 とライゲーションさせ各種 p T Y B 1 / 変異 α s y n プラスミドを構築し、野生型と同様に大腸菌 D H 5 α -M C R に形質転換した。

[0022]

実施例2

変異シヌクレインの製造

坂口フラスコを用い、450mlのLB培地(アンピシリン終濃度100μg

/m1)で37 \mathbb{C} 、一晩振とう培養したp T Y B 1 / 変異 α - s y n をもつ大腸 菌 E R 2 5 6 6 をファーメンター中のL B 培地(7L、エイノール(消泡剤)1 m1、を含む)に植菌した。エアレーション7L / m i n r で、37 \mathbb{C} で培養を開始し、O D 6 0 0 が 0.5 ~ 0.8 に達した段階で終濃度 0.3 m M となるように I P T G を添加して、インテイン~キチン結合ドメイン融合 α シヌクレインの発現を誘導した。誘導開始後、温度を 15 \mathbb{C} に下げ、さらに 16 時間培養を行った。培養した菌体を遠心分離(5000 g、4 \mathbb{C} 、10 分)で集菌し、さらに得られた菌体を 0.85 % N a C 1 答液で 2 回洗浄した。

[0023]

精製方法

培養後、集菌、洗浄して得られた菌体を20mM Tris−HCl (pH8 0), 1mM EDTA, 50mM NaClに懸濁後、フレンチプレス (1 10MPa) で破砕し遠心分離 (20,000×g,4℃,30分)を行った。あらかじめ20mM Tris−HCl (pH8.0), 1mM EDTA, 500mM NaClで平衡化しておいたキチンカラム (volume;約10ml)に、遠心後得られた上清を流した。その後、20mM Tris−HCl (pH8.0), 1mM EDTA, 1M NaCl, 0.1%Tween20をカラムの10倍量使い、未吸着タンパクを洗い流した。続いて20mM Tris−HCl (pH7.4)を30ml流しカラムの塩濃度を下げ、20mM Tris−HCl (pH7.4)を30ml流しカラムの塩濃度を下げ、20mM Tris−HCl (pH7.4), 50mM DTTを30ml流した状態で、4℃下に16時間放置してinteinの自己分解反応をさせた。その後、20mM Tris−HCl (pH7.4)を30ml流し、得られたサンプルを20mM Tris−HCl (pH7.4)を30ml流し、得られたサンプルを20mM Tris−HCl (pH7.4)に対して三回透析を行い、最後に非還元SDS−PAGEにより精製の確認を行った。

[0024]

<u>実施例3</u>

CDスペクトルによる α シヌクレインの構造変化の観測

精製された α シヌクレインを約 100μ g/mlになるように調製して、温度変化における α シヌクレインの構造変化をCDスペクル測定により観察した。温

度変化は3-90 ℃で、低い温度から順に3 ℃、15 ℃、25 ℃、40 ℃、60 ℃、90 ℃にてスペクトルの測定を行った。また各温度において任意の時間に複数回スペクトラムを測定し、その温度における熱が十分 α シヌクレインに伝わり、構造状態が飽和していることを確認した。そののちに、蛋白質溶液由来のCDスペクトルから、蛋白質が溶解している緩衝液(20 mM Tris-HCl(p H7.4),50 m M NaCl) 由来のCDスペクトルを差し引き、コンピュータープログラムによりスムージングを行った。その結果、変異 α シヌクレインは野生型 α シヌクレインと比較して凝集が抑制されていた。

[0025]

実施例4

蛍光プローブによる構造変化の観測

精製された α シヌクレインを約 100μ g/m1になるように調製して、温度変化における α シヌクレインの構造変化を 20μ MチオフラビンT,または 50μ M8-アニリノー1-ナフタレンスルホン酸(ANS)を加えチオフラビンTの場合は Ex440nm,Em450-550nm、ANSの場合は Ex380nm,Em400-600nmでの蛍光スペクル測定により観察した。温度変化は3-90 $\mathbb C$ で、低い温度から順に $3\mathbb C$ 、 $15\mathbb C$ 、 $25\mathbb C$ 、 $40\mathbb C$ 、 $60\mathbb C$ 、 $90\mathbb C$ にてスペクトルの測定を行った。また各温度において任意の時間に複数回スペクトラムを測定し、その温度における熱が十分 α シヌクレインに伝わり、構造状態が飽和していることを確認した。そののちに、蛋白質溶液由来の蛍光スペクトラムとして決定した。この蛋白質溶液由来の蛍光スペクトルから、蛋白質が溶解している緩衝液(20mM Tris-HCl(pH7.4),50mM NaCl)由来の蛍光スペクトルを差し引き、コンピュータープログラムによりスムージングを行った。その結果、変異 α シヌクレインは野生型 α シヌクレインと比較して凝集が抑制されていた。

[0026]

【発明の効果】

本発明により凝集形成能の抑制された変異ヒト α シヌクレインおよびその遺

ページ: 11/E

伝子を製造することが可能となった。これにより、パーキンソン氏病病因の検討、遺伝子治療法開発研究への応用が可能となった。



【要約】

【課題】

凝集形成能の抑制された変異ヒトαシヌクレインを提供する。

【解決手段】

変異ヒト α シヌクレインをコードする遺伝子を含むDNA断片を組み込んでなる組み換えベクターにより微生物を形質転換することによって得られた形質転換体を培養し、変異ヒト α シヌクレインを製造する。

【効果】製造された変異ヒトαシヌクレインは凝集形成能が抑制されており、これをもちいてパーキンソン氏病病因の検討、遺伝子治療法開発研究への応用が可能となった。

【選択図】 なし

特願2003-202699

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-202699

受付番号

20301170139

書類名

特許願

担当官

第三担当上席 0092

作成日

平成15年 8月12日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 6月22日

特願2003-202699

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-202699

受付番号:

20301170139

書類名

特許願

担当官

岩谷 貴志郎 7746

作成日

平成16年 6月11日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 6月22日

特願2003-202699

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[596153357]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名

1996年10月 1日 新規登録 東京都目黒区南1-13-16 早出 広司